# (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願10/506806

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

#### (43) 国際公開日 2003年10月9日 (09.10.2003)

#### (10) 国際公開番号 WO 03/083002 A1

(51) 国際特許分類7:

C09J 7/02, H01L 21/68, 21/304

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03705

(22) 国際出願日:

2003 年3 月26 日 (26.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

JP 特願2002-090493 2002年3月28日(28.03.2002)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三井 化学株式会社 (MITSUI CHEMICALS, INC.) [JP/JP]; 〒100-6070 東京都 千代田区 霞が関三丁目 2番5号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 才本 芳久 (SAIMOTO, Yoshihisa) [JP/JP]; 〒457-8522 愛知県名 古屋市 南区丹後通 2-1 三井化学株式会社内 Aichi (JP). 片岡 真 (KATAOKA,Makoto) [JP/JP]; 〒457-8522 愛知県 名古屋市 南区丹後通 2-1 三井化学株式会 社内 Aichi (JP). 宮川 誠史 (MIYAKAWA, Masafumi) [JP/JP]; 〒457-8522 愛知県 名古屋市 南区丹後通 2-1 三井化学株式会社内 Aichi (JP). 早川 慎一 (HAYAKAWA,Shinichi) [JP/JP]; 〒457-8522 愛知県 名古屋市 南区丹後通 2-1 三井化学株式会社内 Aichi (JP). 五十嵐 康二 (IGARASHI,Kouji) [JP/JP]; 〒 457-8522 愛知県 名古屋市 南区丹後通 2-1 三井化 学株式会社内 Aichi (JP).

(81) 指定国 (国内): CN, JP, KR, SG, US.

規則4.17に規定する申立て:

USのみのための発明者である旨の申立て (規則 4.17(iv))

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PRESSURE SENSITIVE ADHESIVE FILM FOR PROTECTION OF SEMICONDUCTOR WAFER SURFACE AND METHOD OF PROTECTING SEMICONDUCTOR WAFER WITH THE PRESSURE SENSITIVE ADHESIVE FILM

(54) 発明の名称: 半導体ウエハ表面保護用粘着フィルム及び該粘着フィルムを用いる半導体ウエハの保護方法

(57) Abstract: A pressure sensitive adhesive film for protection of semiconductor wafer surface, comprising a base film of at least 200 ° C melting point and 10 to 200  $\mu$  m thickness having its front and back sides coated with pressure sensitive adhesive layers whose storage elastic modulus at 150 °C is at least  $1 \times 10^5$  Pa and whose thickness is in the range of 3 to 100  $\mu$  m. This pressure sensitive adhesive film enables preventing the breakage, contamination, etc. of semiconductor wafer in the process of grinding of semiconductor wafer back side and removing of any crushed layer generated on the back side even when the wafer layer thickness is reduced to  $100 \mu m$  or less. is reduced to 100  $\mu$  m or less.

(57) 要約: 融点が少なくとも200℃、厚みが10~200μmである基材フィルムの表裏両面に150℃における貯蔵弾性率 が少なくとも1×10°Pa、厚みが3~100μmである粘着剤層が形成された半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムであっ て、本発明によれば、半導体ウェハの裏面研削、及び裏面に生じた破砕層を除去する処理する工程において、厚さ が100μm以下まで薄層化された場合であっても、半導体ウェハの破損、及び汚染等を防止することができる。



15

20

25



#### 明細書

半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム及び該粘着フィルムを用いる半 5 導体ウェハの保護方法

#### 技 術 分 野

本発明は、半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム及び該粘着フィルムを用いる半導体ウェハの保護方法に関する。詳しくは、半導体ウェハの回路非形成面の加工工程における半導体ウェハの破損及び表面の汚染防止に有用で、生産性向上を図り得る半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム及び該粘着フィルムを用いる半導体ウェハの保護方法に関する。

### 背景技術

半導体ウェハを加工する工程は、半導体ウェハの回路形成面に半導体ウエハ表面保護用粘着フィルムを貼り付ける工程、半導体ウェハの回路非形成面を加工する工程、半導体ウエハ表面保護用粘着フィルムを剥離する工程、半導体ウェハを分割切断するダイシング工程を経た後、半導体チップを外部保護の為に樹脂で封止するモールド工程等により構成されている。

従来、半導体ウェハの回路非形成面を加工する工程においては、半 導体ウェハの回路非形成面を機械的に研削する工程後の半導体ウェハ の厚さが200μm以下になると、機械的研削により生じた破砕層に 起因して半導体ウェハ自身の強度が低下し、微小な応力により半導体 ウェハを破損してしまう恐れがある。そこで、半導体ウェハの厚さが 200μm以下になる場合、半導体ウェハの回路非形成面を機械的に

10

15

20

25



研削する工程に次いで、研削後の半導体ウェハの回路非形成面に生じた破砕層を除去するために化学的な処理を加える工程が実施されている。

化学的な処理を加えるエッチング工程としては、主にフッ素と硝酸の混酸を用いたウェットエッチング工程が実施されており、半導体ウェハの回路形成面を下向きに、半導体ウェハの回路非形成面を上向きにして窒素ガスで半導体ウェハを浮かした状態で、半導体ウェハ周囲を爪で固定して、高速回転させながらエッチング液を上方から滴下して半導体ウェハの回路非形成面を加工するウェットエッチング工程が行われている。しかし、環境面で廃液処理等の取り扱いが懸念されている。

最近、このような環境面を考慮したエッチング方法としてプラズマを用いたプラズマエッチングにより半導体ウェハの回路非形成面の破砕層を除去する工程が検討されている。しかし、プラズマを発生させるため系内を高温且つ真空にすることにより、表面保護用粘着フィルムを貼り付けた状態では粘着フィルムの変形等により、半導体ウェハが破損したり、粘着フィルムが融着することがあり、半導体ウェハがチャックテーブルから外せないといった問題点が挙げられている。

また、更なる工程として、半導体ウェハの回路非形成面を研削後、 薄層化された半導体ウェハの回路非形成面に金属をスパッタ或いは蒸 着する工程が検討されている。上記プラズマエッチング工程と同様に、 加温、真空条件が追加されるため、テープへのダメージは大きくなる。

近年益々、半導体チップの薄層化の要求が高まっており、厚みが 20  $\sim 100 \mu$  m程度のチップも望まれている。その中で半導体ウェハの製造プロセスも複雑になっており、このように薄層化された半導体ウェハであっても破損することなく、半導体ウェハの回路非形成面を加工する工程として、半導体ウェハを支持する基板に半導体ウエハ表面

10

15

20

25



保護用粘着フィルムを介して半導体ウェハを貼り付けた状態で、種々の裏面加工ができる半導体ウェハの保護方法が望まれている。

このような保護方法の一例として、特開2001-77304が挙げられる。これは、熱可塑性の樹脂1層を介して厚みが0.2mm以上の保持基板と半導体ウェハの回路形成面を接合し、半導体ウェハの回路形成面を加工する方法を提案している。しかし、この方法では半導体ウェハへの汚染性やより薄層化された場合に研磨圧の応力を吸収しきれずに、研磨中に半導体ウェハを破損してしまう問題がある。

#### 発明の開示

本発明の目的は、上記問題に鑑み、半導体ウェハの厚みが機械的研削により100μm以下に薄層化され、その後、半導体ウェハの回路非形成面に生じた破砕層を除去する工程が実施される半導体ウェハの回路非形成面に対する多段加工工程において、半導体ウェハの薄層化加工に伴い半導体ウェハの強度低下に起因する半導体ウェハの破損防止に有用である半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム、及びそれを用いる半導体ウェハの保護方法を提供することにある。

本発明者らは鋭意検討した結果、半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを介して半導体ウェハを支持する基板に半導体ウェハの回路形成面を貼り付ける工程、半導体ウェハの回路非形成面を機械的に研削する工程を順次実施し、引き続き、半導体ウェハの回路非形成面の破砕層を除去する工程を実施する際の半導体ウェハの保護方法には、薄層化に伴う半導体ウェハの強度低下及び粘着剤層によるウェハの汚染防止を考慮して、優れた耐熱性と適度の剛性を有する基材フィルムの表裏両面に特定の貯蔵弾性率を有する粘着剤層が形成された粘着フィルムが有用であることを見出し、本発明に至った。

すなわち、本発明は、融点が少なくとも200℃、厚みが10~2

20



 $00\mu$ mである基材フィルムの表裏両面に150℃における貯蔵弾性率が $1\times10^5$ Pa以上、 $1\times10^7$ Pa以下、厚みが $3\sim100\mu$ mである粘着剤層が形成された半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムである。

5 また、本発明の他の発明は、基材フィルムの表裏両面に粘着剤層を 有する半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを介して半導体ウェハを 支持する基板に半導体ウェハの回路形成面を固定する第一工程、前記 基板を介して半導体ウェハを研削機に固定し、半導体ウェハの回路非 形成面を機械的に研削する第二工程、及び、半導体ウェハの回路非形 成面の破砕層を除去および/または半導体ウエハの回路非形成面にメ タルを付設する第三工程を順次実施する半導体ウェハの回路非形成面 の加工工程における半導体ウェハの保護方法であって、該半導体ウェ ハ表面保護用粘着フィルムとして、前記発明に係わる半導体ウェハ表 面保護用粘着フィルムを用いる半導体ウエハの保護方法である。

本発明に係わる半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムの特徴は、基材フィルムを形成する樹脂の融点が少なくとも200℃であり、且つ、粘着剤層の150℃における貯蔵弾性率が1×10<sup>5</sup>Pa以上、1×10<sup>7</sup>Pa以下である点にある。かかる性能を有する半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを用いることにより、半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを介して、半導体ウェハを支持する基板に半導体ウェハの回路形成面を固定して、半導体ウェハの回路形成面を多段加工する一連の工程において厚みが100μm以下に薄層化された場合であっても、これら一連の工程における半導体ウェハの破損などを防止できる効果を奏するのである。

25 特定の弾性率を有する粘着剤と基材フィルムの3層構造にすることで、 半導体ウェハの回路形成面への汚染性と研磨時のクッション性を付与 することができる。



#### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明について詳細に説明する。

先ず、本発明に係わる半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム(以下、 粘着フィルムという)について説明する。本発明の粘着フィルムは、 基材フィルムの表裏両面に粘着剤層を形成することにより製造される。 通常、粘着剤層の汚染を防止するため、粘着剤層の表面には剥離フィ ルムが貼付される。基材フィルの表裏両面に粘着剤層を形成する方法 としては、粘着剤層の表面を介して、半導体ウェハの回路形成面(以 下、ウェハ表面という)に貼着することを考慮し、粘着剤層による半 導体ウエハ表面の汚染防止を図るために、剥離フィルムの片面に、粘 着剤塗布液を塗布、乾燥して粘着剤層を形成した後、得られた粘着剤 層を基材フィルムに転写する方法が好ましい。

本発明の粘着フィルムに用いる基材フィルムは、融点が少なくとも 200 $^\circ$ 、厚みが10 $^\circ$ 200 $^\mu$ mであることが好ましい。半導体ウ 15 ェハの回路非形成面(以下、ウェハ裏面という)を研削した後のウェ ハ裏面に生じた破砕層を除去する工程、例えば、ウェットエッチング 工程、プラズマエッチング工程及びポリッシング工程等では、エッチ ング液と半導体ウェハとの反応に伴う発熱、プラズマ発生に伴う系内 の高温、真空状態、及びポリッシング剤による研磨熱など、発熱を伴 20 う工程を経ることを考慮するとき、これらの工程において基材フィル ムが熱変形するのを防止することが重要である。かかる観点から、基 材フィルムは、プロセス中の発生熱と系内の推定温度から融点が少な くとも200℃、且つ、半導体ウェハの薄層化に伴い、ある程度剛性 を有する樹脂であることが好ましい。通常、基材フィルムを形成する 25 樹脂の融点は、現存樹脂の特性を考慮すると200℃~300℃程度 である。また、剛性の観点から融点を有さない硬化性ポリイミドフィ



ルムも特殊フィルムとして応用できる。

基材フィルムの厚みは、粘着力に影響を及ぼす。薄すぎると粘着力が高くなり、剥離不良、糊残りなどが発生しやすくなる。逆に、厚すぎると粘着力が低くなり、ウェハ表面への密着性が低下し、また、粘着フィルムのカット性が悪くなる。かかる点を考慮すると、基材フィルムの厚みは10~200μmであることが好ましい。

基材フィルムを形成する好ましい樹脂を例示すると、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート等のポリエステル、ポリフェニレンサルファイド、ポリイミド等、及びこれらの混合樹脂から成形された樹脂フィルムが挙げられる。代表的市販品として、帝人(株)製、商品名:テオネックス、三菱化学(株)製、商品名:トーロン4203L、ICI社製、商品名:45G、ICI社製、商品名:200P、東レ社製、商品名トレリナ等が挙げられる。

本発明に係わる粘着フィルムの粘着剤層を形成する粘着剤は、半導 15 体ウェハの裏面に生じた破砕層を除去する工程での温度条件下でも、 粘着剤として充分機能するもので、アクリル系粘着剤、シリコン系粘 着剤が好ましい。その厚みは3~100μmであることが好ましい。 ウェハ表面から粘着フィルム剥離する時には、半導体ウェハの表面を 汚染していないことが好ましい。

20 特に、ウェットエッチング、プラズマエッチング及びポリッシングといった裏面処理プロセスにより高温に曝された後、粘着力が大きくなり過ぎないように、また、ウエハ表面の汚染が増加しないように、反応性官能基を有する架橋剤、過酸化物、放射線等により高密度に架橋されたものであることが好ましい。更に、粘着力の上昇に伴う剥離25 不良及び糊残りが発生しなことが好ましい。その為には、150℃における貯蔵弾性率が1×10⁵Pa以上、1×10°

10

20

25



Pa がより好ましい。

上記特性を有する粘着剤層を形成する方法として、アクリル系粘着剤を用いる方法を例示する。粘着剤層は、(メタ)アクリル酸アルキルエステルモノマー単位(A)、架橋剤と反応し得る官能基を有するモノマー単位(B)、2官能性モノマー単位(C)をそれぞれ特定量含む乳化重合共重合体のアクリル系粘着剤、並びに、凝集力を上げたり粘着力を調整するための、官能基を1分子中に2個以上有する架橋剤を含む溶液またはエマルション液を用いることにより形成される。溶液で使用する場合は、乳化重合で得られたエマルション液からアクリル系粘着剤を塩析等で分離してから、溶剤等で再溶解して使用する。アクリル系粘着剤は、分子量が充分に大きく、溶剤への溶解性が低く、若しくは溶解しない場合が多いので、コスト的な観点から鑑みても、エマルション液のまま使用することが好ましい。

アクリル系粘着剤としては、アクリル酸アルキルエステル、メタク 15 リル酸アルキルエステル、又はこれらの混合物を主モノマー〔以下、 モノマー(A)〕として、架橋剤と反応し得る官能基を有するコモノマ ーを含むモノマー混合物を共重合して得られるものが挙げられる。



の範囲で含ませることが好ましい。更に好ましくは $85 \sim 95$ 重量%である。モノマー(A)の使用量をかかる範囲とすることにより、(メタ)アクリル酸アルキルエステルモノマー単位(A) $10 \sim 98.9$  重量%、好ましくは $85 \sim 95$ 重量%を含むポリマーが得られる。

契橋剤と反応し得る官能基を有するモノマー単位(B)を形成するモノマー(B)としては、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、メサコン酸、シトラコン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸モノアルキルエステル、メサコン酸モノアルキルエステル、フマル酸モノアルキルエステル、マレイン酸モノアルキルエステル、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、アクリル酸ー2ーヒドロキシエチル、メタクリル酸ー2ーヒドロキシエチル、アクリルアミド、メタクリルアミド、ターシャループチルアミノエチルアクリレート、ターシャループチルアミノエチルメタクリレート等が挙げられる。

15 好ましくは、アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸-2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸-2-ヒドロキシエチル、アクリルアミド、メタクリルアミド等である。これらの一種を上記主モノマーと共重合させてもよいし、また2種以上を共重合させてもよい。架橋剤と反応し得る官能基を有するモノマー(B)の使用量は、粘着剤の原料となる全モノマーの総量中に、通常、1~40重量%の範囲で含まれていることが好ましい。更に好ましくは、1~10重量%である。而して、モノマー組成とほぼ等しい組成の構成単位(B)を有するポリマーが得られる。

更に、粘着剤層が半導体ウェハ裏面の加工工程での半導体ウェハの 25 裏面加工時、ウェハ裏面のエッチング処理時の温度条件下でも、粘着 剤として充分機能するように、粘着力や剥離性を調整する方策として、 エマルション粒子の凝集力を維持する為に粒子バルクの架橋方式も考



慮することが好ましい。

エマルション粒子に対しては、150℃において、1×10<sup>5</sup>Pa以上、1×10<sup>7</sup>Pa以下の貯蔵弾性率を有するように、2官能モノマー(C)を共重合することによって凝集力を維持するような架橋方式を 採用することが好ましい。良好に共重合するモノマーとして、メタクリル酸アリル、アクリル酸アリル、ジビニルベンゼン、メタクリル酸ビニル、アクリル酸ビニル等が挙げられる。その他のものとして、例えば、両末端がジアクリレートまたはジメタクリレートで主鎖の構造がプロピレングリコール型であるもの〔日本油脂(株)製、商品名; PDP-200、同PDP-400、同ADP-200、同ADP-400〕、テトラメチレングリコール型であるもの〔日本油脂(株)製、商品名;ADT-250、同ADT-850〕及びこれらの混合型であるもの〔日本油脂(株)製、商品名;ADT-250、同ADT-850〕及びこれらの混合型であるもの〔日本油脂(株)製、商品名:ADET-1800、同ADPT-4000〕等が挙げられる。

15 2官能モノマー(C)を乳化共重合する場合、その使用量は、全モノマー中に0.1~30重量%含むことが好ましい。更に好ましくは0.1~5重量%である。而して、モノマー組成とほぼ等しい組成の構成単位(C)を有するポリマーが得られる。

上記粘着剤を構成する主モノマー及び架橋剤と反応し得る官能基を 20 有するコモノマーの他に、界面活性剤としての性質を有する特定のコ モノマー(以下、重合性界面活性剤と称する)を共重合してもよい。 重合性界面活性剤は、主モノマー及びコモノマーと共重合する性質を 有すると共に、乳化重合する場合には乳化剤としての作用を有する。 重合性界面活性剤を用いて乳化重合したアクリル系粘着剤を用いた場 25 合には、通常界面活性剤によるウェハ表面に対する汚染が生じない。 また、粘着剤層に起因する僅かな汚染が生じた場合においても、ウェ ハ表面を水洗することにより容易に除去することが可能となる。

15

20



このような重合性界面活性剤の例としては、例えば、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルのペンゼン環に重合性の1ープロペニル基を導入したもの〔第一工業製薬(株)製;商品名:アクアロンRN-10、同RN-20、同RN-30、同RN-50等〕、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルの硫酸エステルのアンモニウム塩のペンゼン環に重合性の1ープロペニル基を導入したもの〔第一工業製薬(株)製;商品名:アクアロンHS-10、同HS-20等〕、及び分子内に重合性二重結合を持つ、スルホコハク酸ジエステル系〔花王(株)製;商品名:ラテムルS-120A、同S-180A等〕等が挙げられる。

更に必要に応じて、酢酸ピニル、アクリロニトリル、スチレン等の重 合性2重結合を有するモノマーを共重合してもよい。

アクリル系粘着剤の重合反応機構としては、ラジカル重合、アニオン重合、カチオン重合等が挙げられる。粘着剤の製造コスト、モノマーの官能基の影響及び半導体ウェハ表面へのイオンの影響等を考慮すればラジカル重合によって重合することが好ましい。ラジカル重合反応によって重合する際、ラジカル重合開始剤として、ベンゾイルパーオキサイド、アセチルパーオキサイド、イソブチリルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイド、ジーターシャルーブチルパーオキサイド、ジーターシャルーアミルパーオキサイド等の有機過酸化物、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム等の無機過酸化物、2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビスー2ーメチルブチロニトリル、4,4'ーアゾビス-4ーシアノバレリックアシッド等のアゾ化合物が挙げられる。

25 乳化重合法により重合する場合には、これらのラジカル重合開始剤の中で、水溶性の過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム等の無機過酸化物、同じく水溶性の4,4'-アゾビス-4-



シアノバレリックアシッド等の分子内にカルポキシル基を持ったアゾ 化合物が好ましい。半導体ウェハ表面へのイオンの影響を考慮すれば、 過硫酸アンモニウム、4,4'-アゾピス-4-シアノバレリックア シッド等の分子内にカルポキシル基を有するアゾ化合物が更に好まし い。4,4'-アゾピス-4-シアノバレリックアシッド等の分子内 にカルポキシル基を有するアゾ化合物が特に好ましい。

架橋性の官能基を1分子中に2個以上有する架橋剤は、アクリル系 粘着剤が有する官能基と反応させ、粘着力及び凝集力を調整するため に用いる。架橋剤としては、ソルビトールポリグリシジルエーテル、 ポリグリセロールポリグリシジルエーテル、ペンタエリスリトールボ 10 リグリシジルエーテル、ジグリセロールポリグリシジルエーテル、グ・ リセロールポリグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリ シジルエーテル、レソルシンジグリシジルエーテル等のエポキシ系化 合物、テトラメチレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシア ネート、トリメチロールプロパンのトルエンジイソシアネート3付加 15 物、ポリイソシアネート等のイソシアネート系化合物、トリメチロー ルプロパン-トリーβ-アジリジニルプロピオネート、テトラメチロ ールメタン-トリーβ-アジリジニルプロピオネート、N, N'-ジ フェニルメタン-4,4'-ビス(1-アジリジンカルボキシアミド)、 N. N'-ヘキサメチレン-1, 6-ピス(1-アジリジンカルボキ 20 シアミド)、N, N'-トルエン-2, 4-ピス(1-アジリジンカル ボキシアミド)、トリメチロールプロパンートリーβー(2-メチルア ジリジン)プロピオネート等のアジリジン系化合物、N,N,N',N' -テトラグリシジルm-キシレンジアミン、1,3-ビス(N,N' - ジグリシジルアミノメチル)シクロヘキサンの4官能性エポキシ系 25 化合物及びヘキサメトキシメチロールメラミン等のメラミン系化合物

が挙げられる。これらは単独で使用してもよいし、2種以上に対して



併用してもよい。

架橋剤の含有量は、通常、架橋剤中の官能基数がアクリル系粘着剤中の官能基数よりも多くならない程度の範囲で含有する。しかし、架橋反応で新たに官能基が生じる場合や、架橋反応が遅い場合等、必要に応じて過剰に含有してもよい。150 ℃における弾性率領域が $1\times10^5$  Pa以上、 $1\times10^7$  Pa以下となるように調整する。

好ましい含有量は、アクリル系粘着剤100重量部に対し、架橋剤0. 1~15重量部である。

含有量が少ない場合、粘着剤層の凝集力が不十分となり、150~200℃において、弾性率が1×10<sup>5</sup>Pa以下になり、耐熱特性が欠如する為、粘着剤層に起因する糊残りを生じ易くなる場合がある。また粘着力が高くなり、粘着フィルムをウェハ表面から剥離する際に剥離トラブルが発生したり、ウェハを完全に破損したりする場合がある。また、含有量が多い場合、粘着剤層とウェハ表面との密着力が弱くなり、ウェハ裏面の研削工程中にウェハ表面と粘着剤層との間に水や研削屑が浸入してウェハを破損したり、研削屑によるウェハ表面の汚染が生じたりする場合がある。更に、研磨圧力の吸収性が悪くなり、100μm以下に研削し、半導体ウェハの強度が低下した場合、研磨中に半導体ウェハが破損する場合がある。

本発明に用いる粘着剤塗布液には、上記の特定の2官能モノマーを共重合したアクリル系粘着剤、架橋剤の他に粘着特性を調整するためにロジン系、テルペン樹脂系等のタッキファイヤー、各種界面活性剤等を、本発明の目的に影響しない程度に適宜含有してもよい。また、塗布液がエマルション液である場合は、ジエチレングリコールモノアルキルエーテル等の造膜助剤を本発明の目的に影響しない程度に適宜添加してよい。造膜助剤として使用されるジエチレングリコールモノアルキルエーテル及びその誘導体は、粘着剤層中に多量に含有した場

15

20

25



合、洗浄が不可能となる程度のウェハ表面の汚染を招くことがあることを考慮すれば、粘着剤塗工後の乾燥時の温度で揮発するものを使用し、粘着剤層中への残存量を低くすることが好ましい。

本発明の粘着フィルムの粘着力は、半導体ウェハの加工条件、ウェハの直径、裏面研削後のウェハの厚み、ウェハ裏面のエッチング処理時の発熱温度等を勘案して適宜調整できるが、粘着力が低すぎるとウェハ表面への粘着フィルムの貼着が困難となったり、或いは半導体ウェハの支持基板から外れたり、粘着フィルムによる保護性能が不十分となり、ウェハが破損したり、ウェハ表面に研削屑等による汚染が生じたりする傾向にある。また、粘着力が高すぎると、ウェハ加工後に粘着フィルムをウェハ表面から剥離する際に、剥離トラブルが発生する等、剥離作業性が低下したり、ウェハを破損したりすることがある。通常、SUS304-BA板に対する粘着力に換算して5~500g/25mm、好ましくは10~300g/25mmである。

基材フィルムまたは剥離フィルムの片面に粘着剤塗布液を塗布する方法としては、従来公知の塗布方法、例えばロールコーター法、リバースロールコーター法、グラビアロール法、バーコート法、コンマコーター法、ダイコーター法等が採用できる。塗布された粘着剤の乾燥条件には特に制限はないが、一般的には、80~200℃の温度範囲において10秒~10分間乾燥することが好ましい。更に好ましくは、80~170℃において15秒~5分間乾燥する。架橋剤と粘着剤との架橋反応を十分に促進させるために、粘着剤塗布液の乾燥が終了した後に、半導体ウェハの表面保護粘着フィルムを40~80℃において5~300時間程度加熱してもよい。基材フィルムの表裏両面に粘着剤層を形成するためには、先ず、上記方法により片面に粘着剤層を形成し、次いで、他の面に粘着剤層を形成すればよい。また、2枚の剥離フィルムの表面にそれぞれ粘着剤層を形成した後、基材フィルムの表面にそれぞれ粘着剤層を形成した後、基材フィルムの表面にそれぞれ粘着剤層を形成した後、基材フィルムの表面にそれぞれ粘着剤層を形成した後、基材フィルム



の表裏にそれぞれの粘着剤層を転写してもよい。基材フィルムの表裏 両面の粘着剤層は、同一タイプの粘着剤で形成しても構わないし、ま た、半導体ウェハを支持する基板によっては、強粘着と弱粘着といっ た粘着力に差を設けても構わない。その場合、半導体ウェハの表面に はどちら側を貼着しても良いが、強いていえば弱粘着力側の粘着剤層 を貼着することが好ましい。

本発明における粘着フィルムの製造方法は、上記の通りであるが、 半導体ウェハ表面の汚染防止の観点から、基材フィルム、剥離フィル ム、粘着剤主剤等全ての原料資材の製造環境、粘着剤塗布液の調製、

10 保存、塗布及び乾燥環境は、米国連邦規格209bに規定されるクラス1,000以下のクリーン度に維持されていることが好ましい。

本発明に係わる半導体ウェハ保護方法を適用した半導体ウエハの製造方法は、先ず、基材フィルムの表裏両面に粘着剤層を有する粘着フィルムを介して、半導体ウェハを支持する基板に半導体ウェハの表面を固定する第一工程、前記基板を介して、半導体ウェハを研削機に固定し、半導体ウェハの裏面を機械的に研削する第二工程、及び、半導体ウエハ裏面の破砕層を除去および/またはメタルを付設する第三工程を実施する。

以降の工程は特に制限はないが、例えば、半導体ウェハ支持基板及び 20 粘着フィルムから半導体ウェハを剥離する工程、半導体ウェハを分割 切断するダイシング工程、半導体チップを外部保護の為に樹脂で封止 するモールド工程等を順次実施する半導体ウェハの製造方法が挙げら れる。

以下、本発明の半導体ウェハ保護方法について詳細に説明する。本 25 発明の半導体ウェハ保護方法は、前記の基材フィルムの表裏両面に粘 着剤層を有する粘着フィルム(以下、両面粘着フィルムという)を介 して、半導体ウェハを支持する基板に半導体ウェハ表面を固定する第

10

15

20

25



一工程、前記基板を介して半導体ウェハを研削機に固定し、半導体ウェハ裏面を機械的に研削する第二工程を順次実施し、更に、半導体ウェハの裏面に生じた破砕層を除去および/またはメタルを付設する第三工程を実施する。この際、半導体ウエハ表面保護用粘着フィルムとして、前記両面粘着フィルムを用いる。

本発明に係わる半導体ウェハ保護方法の詳細は、先ず、両面粘着フィルムの一方の粘着剤層側から剥離フィルムを剥離し、粘着剤層表面を露出させ、その粘着剤層を介して、半導体ウェハの表面に貼着する。次いで、両面粘着フィルムの他方の粘着剤層側から剥離フィルムを剥離し、半導体ウェハを支持する基板に貼着する(第一工程)。両面粘着フィルムの粘着剤層は、両面同一タイプの粘着剤で形成しても構わないし、また、半導体ウェハを支持する基板(被着体)によっては、強粘着と弱粘着といった粘着力に差を設けても構わない。貼り付け順序も、粘着フィルムと半導体ウェハを支持する基板を貼り付けた後、半導体ウェハを貼り付けても構わないが、貼り付ける際にはエアなどの混入が無いようにすることが重要である。

この際に用いる半導体ウェハを支持する基板としては、例えば、ガラス板或いは回路非形成のベアウェハ等が挙げられる。次いで、半導体ウェハを支持している基板を介して、半導体ウェハを研削機のチャックテーブル等に固定し、半導体ウェハの裏面を機械的に研削する(第二工程)。更に、半導体ウエハの裏面に生じた破砕層を除去または/およびメタルを付設(第三工程)する。その後、半導体ウェハは、粘着フィルム付き半導体ウェハ支持基板から剥離される。また、必要に応じて剥離した後に、半導体ウェハ表面に対して、水洗、プラズマ洗浄等の処理が施される。

裏面加工操作において、半導体ウェハは、研削前の厚みが、通常 5 0 0  $\sim$  1 0 0 0  $\mu$  mであるのに対して、半導体チップの種類等に応じ、

10

15

20

25



通常200~600μm程度まで研削、薄層化される。本発明を適用することにより、厚みが100μm以下になるまで薄層化することができる。その場合、裏面研削に引き続いて、半導体ウェハの裏面に生じている破砕層を除去する工程を実施することが好ましい。そのエッチングする厚みは、0.5~60μm程度である。裏面を研削する前の半導体ウェハの厚みは、半導体ウェハの直径、種類等により適宜決められ、裏面研削後のウェハの厚みは、得られるチップのサイズ、回路の種類等により適宜決められる。本発明を適用することにより薄層化することができる半導体ウェハの厚みの下限は20μm程度である。

裏面研削方式としては、スルーフィード方式、インフィード方式等の公知の研削方式が採用される。それぞれ研削は、半導体ウェハと砥石に水をかけて冷却しながら行われる。裏面研削終了後の半導体ウェハ裏面に生じた破砕層の除去としては、ウエットエッチング、プラズマエッチング、ポリッシングなどのプロセスが挙げられる。ウェットエッチング工程、プラズマエッチング工程及びポリッシング工程は、半導体ウェハ裏面に生じた破砕層の除去の他に、半導体ウェハの更なる薄層化、酸化膜等の除去、電極を裏面に形成する際の前処理等を目的として行われる。エッチング液やプラズマ条件及びポリッシング剤は、目的に応じて適宜選択される。メタルの付設工程は、金、ニッケルやチタンなどを半導体裏面に製膜する。また、デバイスに応じて金バンプや半田バンプを付設する工程も可能である。

粘着フィルムを剥離した後のウェハ表面は、必要に応じて洗浄される。洗浄方法としては、水洗浄、溶剤洗浄等の湿式洗浄、プラズマ洗浄等の乾式洗浄等が挙げられる。湿式洗浄の場合、超音波洗浄を併用してもよい。これらの洗浄方法は、ウェハ表面の汚染状況により適宜選択される。

本発明の半導体ウェハ保護方法が適用できる半導体ウェハとして、

15

20

25



シリコンウェハに限らず、ゲルマニウム、ガリウムーヒ素、ガリウム -リン、ガリウム-ヒ素-アルミニウム等のウェハが挙げられる。

(実施例)

以下、実施例を示して本発明についてさらに詳細に説明する。以下に示す全ての実施例及び比較例において、米国連邦規格209bに規定されるクラス1,000以下のクリーン度に維持された環境において粘着剤塗布液の調製及び塗布、半導体シリコンウェハの裏面研削、並びに裏面研削後の破砕層除去テスト等を実施した。本発明はこれら実施例に限定されるものではない。尚、実施例に示した各種特性値は下記の方法で測定した。

#### 1. 粘着力測定(g/25mm)

下記に規定した条件以外は、全てJIS Z0237-1991に規定される方法に準じて測定する。23℃の雰囲気下において、実施例または比較例で得られた粘着フィルムをその粘着剤層を介して、5cm×20cmのSUS304-BA板(JIS G4305-1991規定)の表面に貼着し、60分放置する。試料の一端を挟持し、剥離角度180度、剥離速度300mm/min.でSUS304-BA板の表面から試料を剥離する際の応力を測定し、25mm幅に換算する。

#### 2. 貯蔵弾性率(Pa)

粘着フィルムの粘着剤層の部分を厚さ $1\,\mathrm{mm}$ まで積層することにより 粘弾性測定用サンプルを作製する。サンプルサイズを直径 $8\,\mathrm{mm}$ の円 形に切断し、動的粘弾性測定装置(レオメトリックス社製:形式: $R\,\mathrm{MS} - 8\,0\,0$ )を用いて、 $1\,5\,0\,\mathrm{C}$ 及び $2\,0\,0\,\mathrm{C}$ において貯蔵弾性率 を測定する。測定周波数は $1\,\mathrm{H}\,z\,$ とし、歪みは $0\,.\,1\,\mathrm{C}\,3\,\mathrm{S}$ とする。

#### 3. 汚染性評価

試料用の粘着フィルムをその粘着剤層を介して、半導体シリコンウェ

15

25



ハ〔直径:約200mm (8インチ)、厚み:600μm、スクライブラインの深さ:8μm、スクライプラインの幅:100μm〕の全表面に貼着し、半導体ウェハの裏面研削及び裏面破砕層除去処理(ケミカルエッチング、ポリッシング、又はプラズマエッチング)を実施した後、粘着フィルムを剥離した後のウェハの表面をレーザーフォーカス顕微鏡(KEYENCE製、形式:VF-7510、VF-7500、VP-ED100)を用いて250倍率で観察する。試料枚数は各裏面破砕層除去処理毎に10枚とする。評価基準は、次の通り。〇:糊残り無し、ウェハ表面と粘着フィルム間へのポリッシング時の研磨剤又はケミカルエッチング液の浸入なし、剥離不良なしのものは「〇」印で示す。糊残りの発生、剥離不良の発生などが観察された場合は、その枚数を示す。

4. 半導体ウエハの破損(枚数)

半導体ウェハの裏面研削時、裏面破砕層除去処理時、及び粘着フィルム剥離時におけるウエハの破損枚数を示す。試料枚数は各裏面破砕層除去処理毎に10枚とする。〇:ウェハの破損がないものは「〇」印で示す。ウェハに破損またはクラックが発生した場合はその枚数を示す。

<粘着剤主剤の調製例>

20 1-1. 粘着剤主剤の調製例1 (粘着剤主剤1)

重合反応機に脱イオン水150重量部、重合開始剤として4,4'-アゾビス-4-シアノバレリックアシッド〔大塚化学(株)製、商品名:ACVA〕を0.625重量部、モノマー(A)としてアクリル酸-2-エチルヘキシル62.25重量部、アクリル酸-n-プチル18重量部、及びメタクリル酸メチル12重量部、モノマー(B)としてメタクリル酸-2-ヒドロキシエチル3重量部、メタクリル酸2重量部、及びアクリルアミド1重量部、モノマー(C)としてポリテ

とした。

25

5



トラメチレングリコールジアクリレート〔日本油脂(株)製、商品名:ADT-250〕1重量部、水溶性コモノマーとしてポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル(エチレンオキサイドの付加モル数の平均値:約20)の硫酸エステルのアンモニウム塩のベンゼン環に重合性の1-プロペニル基を導入したもの〔第一工業製薬(株)製、商品名:アクアロンHS-10〕0.75重量部を装入し、攪拌下で70~72℃において8時間乳化重合を実施し、アクリル系樹脂エマルションを得た。これを9重量%アンモニア水で中和(pH=7.0)し、固形分42.5重量%のアクリル系粘着剤(粘着剤主剤1)とした。

1-2. 粘着剤主剤の比較調製例1 (粘着剤主剤2) 10 重合反応機に脱イオン水150重量部、重合開始剤として4,4'-アゾビス-4-シアノバレリックアシッド〔大塚化学(株)製、商品 名:ACVA〕を0.625重量部、モノマー(A)としてアクリル 酸-2-エチルヘキシル63.25重量部、アクリル酸-n-プチル 18重量部、及びメタクリル酸メチル12重量部、モノマー(B)と 15 してメタクリル酸-2-ヒドロキシエチル3重量部、メタクリル酸2 重量部、及びアクリルアミド1重量部、水溶性コモノマーとしてポリ オキシエチレンノニルフェニルエーテル(エチレンオキサイドの付加 モル数の平均値:約20)の硫酸エステルのアンモニウム塩のペンゼ ン環に重合性の1-プロペニル基を導入したもの〔第一工業製薬(株) 20 製、商品名:アクアロンHS-10〕0.75重量部を装入し、攪拌 下で70~72℃において8時間乳化重合を実施し、アクリル系樹脂 エマルションを得た。これを9重量%アンモニア水で中和(pH=7. 0) し、固形分42.5 重量%のアクリル系粘着剤(粘着剤主剤2)

1-3. 粘着剤主剤の比較調製例2(粘着剤主剤3) 重合反応機に脱イオン水150重量部、重合開始剤として4,4'-



アゾビス-4-シアノバレリックアシッド〔大塚化学(株) 製、商品名:ACVA〕を0.625重量部、モノマー(A)としてアクリル酸-2-エチルヘキシル93.25重量部、モノマー(B)としてメタクリル酸-2-ヒドロキシエチル3重量部、メタクリル酸2重量部、及びアクリルアミド1重量部、水溶性コモノマーとしてポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル(エチレンオキサイドの付加モル数の平均値:約20)の硫酸エステルのアンモニウム塩のベンゼン環に重合性の1-プロペニル基を導入したもの〔第一工業製薬(株)製、商品名:アクアロンHS-10〕0.75重量部を装入し、攪拌下で70~72℃において8時間乳化重合を実施し、アクリル系樹脂エマルションを得た。これを9重量%アンモニア水で中和(pH=7.0)し、固形分42.5重量%のアクリル系粘着剤(粘着剤主剤3)とした。

<粘着剤塗布液の調製例>

15 2-1. 粘着剤塗布液の調製例1 (粘着剤塗布液1)

粘着剤主剤の調製例1で得られた粘着剤主剤1の100重量部を採取し、さらに9重量%アンモニア水を加えてpH9.5に調整した。次いで、アジリジン系架橋剤〔日本触媒化学工業(株)製、商品名:ケミタイトPz-33〕0.8重量部を添加して粘着剤塗布液1を得た。

20 2-2. 粘着剤塗布液の比較調製例1 (粘着剤塗布液2)

粘着剤主剤の比較調製例1で得られた粘着剤主剤2を用いた以外は、 粘着剤塗布液の調製例1と同様にして粘着剤塗布液2を得た。

2-3. 粘着剤塗布液の比較調製例 2 (粘着剤塗布液 3) 粘着剤主剤の比較調製例 2 で得られた粘着剤主剤 3 を用いた以外は、 粘着剤塗布液の調製例 1 と同様にして粘着剤塗布液 3 を得た。

<粘着フィルムの調製例>

25

3-1. 粘着フィルムの調製例1(粘着フィルム1)

10

15

20

25



粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム(剥離フィルム、厚み:5 0  $\mu$  m)に塗布し、1 2 0  $\mathbbm{C}$  で 2 分間乾燥して厚み 1 0  $\mu$  m の粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点 2 5 5  $\mathbbm{C}$ 、フィルム厚み 1 2  $\mu$  m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面に粘着剤層を形成して、両面粘着フィルムとした。6 0  $\mathbbm{C}$  において 4 8 時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 1 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、1 5 0  $\mathbbm{C}$  において 1 0  $\mathbbm{C}$  Pa、2 0  $\mathbbm{C}$  において 1 0  $\mathbbm{C}$  Pa、 $\mathbbm{C}$  2  $\mathbbm{C}$  であった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ 2 3 0  $\mathbbm{C}$   $\mathbbm{C}$ 

3-2. 粘着フィルムの調製例2(粘着フィルム2)

粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム(剥離フィルム、厚み:5 0  $\mu$  m)に塗布し、1 2 0  $\mathbb C$  で 2 分間乾燥して厚み 1 0  $\mu$  m の粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点 2 5 5  $\mathbb C$ 、フィルム厚み 5 0  $\mu$  m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面に粘着剤層を形成して、両面粘着フィルムとした。6 0  $\mathbb C$  において 4 8 時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 2 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、1 5 0  $\mathbb C$  において 1 0  $\mathbb C$   $\mathbb$ 

3-3. 粘着フィルムの調製例3(粘着フィルム3) 粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム

10

15



(剥離フィルム、厚み:50μm) に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム (融点2 55℃、フィルム厚み100 μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの 他の面に粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃におい て48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム3 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5×1 0<sup>5</sup>Pa、200℃において1.3×10<sup>5</sup>Paであった。また、粘着力 は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ 55g/25mmであった。

3-4. 粘着フィルムの調製例4(粘着フィルム4)

粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm) に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム (融点2 55℃、フィルム厚み190µm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの 他の面に粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃におい て48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム4 20 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5×1 0<sup>5</sup>Pa、200℃において1.3×10<sup>5</sup>Paであった。また、粘着力 は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ 30 g/25 mm  $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$ 

3-5. 粘着フィルムの調製例5(粘着フィルム5) 25 粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm)に塗布し、120℃で2分間乾燥

10



して厚み $10\mu$ mの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンナフタレートフィルム(融点269%、フィルム厚み $100\mu$ m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリエチレンナフタレートフィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60%において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム5を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150%において $1.5\times10\%$  Pa、200%において $1.3\times10\%$  Pa、200%において $1.3\times10\%$  Pa、200%において $1.3\times10\%$  Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ60 g/25mmであった。

3-6. 粘着フィルムの調製例6(粘着フィルム6)

粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm) に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み 10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリフェニレンサルファイドフィルム (融点 285℃、フィルム厚み 75μm) を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を 転写させた。同様にして、ポリフェニレンサルファイドフィルムの他 の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃において 48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 6を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において 1.5×10 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において 1.5×10 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において 1.5×10 を製造した。粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ 90g/25mmであった。

3-7. 粘着フィルムの調製例7(粘着フィルム7)

25 粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:5 0  $\mu$  m) に塗布し、1 2 0  $\nu$  で 2 分間乾燥 して厚み 1 0  $\mu$  m の粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両



面コロナ放電処理したポリイミドフィルム(融点300℃以上、フィルム厚み75 $\mu$ m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリイミドフィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム7を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5×10 $^5$ Pa、200℃において1.3×10 $^5$ Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ70g/25mmであった。

3-8. 粘着フィルムの調製例8 (粘着フィルム8)

粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム 10 (剥離フィルム、厚み:50μm)に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み 1 0 μ m の粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム (融点2 5 5 ℃、フィルム厚み 1 0 0 μm) を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの 15 他の面にも厚み40μmの粘着剤層を形成して、異なる粘着力を有す る両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室 温まで冷却することにより粘着フィルム8を製造した。粘着剤層の貯 蔵弾性率は、150℃において1.5×10<sup>5</sup>Pa、200℃において 1. 3×10<sup>5</sup>Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成 20 した場合の粘着フィルムで測定したところ、粘着剤層の厚みが10μ mの側は55g/25mmで、粘着剤層の厚みが40μmの側は90 g/25mm であった。

3-9. 粘着フィルムの調製例9(粘着フィルム9)

25 粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:5 0  $\mu$  m)に塗布し、1 2 0  $\Gamma$  で 2 分間乾燥 して厚み 1 0  $\mu$  m の粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両



面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点 255  $\infty$ 、フィルム厚み 100  $\mu$  m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にしてポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも厚み 40  $\mu$  mの粘着剤層を形成して、異なる粘着力を有する両面粘着フィルムとした。60  $\infty$  において 48 時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 9 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150  $\infty$  において  $1.5 \times 10^5$   $1.5 \times 10$ 

また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測 20 定したところ、粘着剤層の厚みが 20 25 mmで、 粘着剤層の厚みが 20 25 mmであった。

3-10. 粘着フィルムの調製例10(粘着フィルム10) 粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm)に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み5μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点255℃、フィルム厚み50μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にしてポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも厚み5μmの粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。

20 60 $^{\circ}$ Cにおいて48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム10を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150 $^{\circ}$ Cにおいて1.5 $^{\circ}$ 10 $^{\circ}$ Pa、200 $^{\circ}$ Cにおいて1.3 $^{\circ}$ 10 $^{\circ}$ Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ100g/25mmであった。

25 3-11. 粘着フィルムの調製例11 (粘着フィルム11) 粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm) に塗布し、120℃で2分間乾燥

10

25



して厚み80μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点255℃、フィルム厚み50μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にしてポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも厚み80μmの粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム11を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5×10 $^5$ Pa、200℃において1.3×10 $^5$ Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ160g/25mmであった。

3-12. 粘着フィルムの比較調製例1(粘着フィルム12) 粘着剤塗布液2を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:50μm)に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 15 面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点2 55℃、フィルム厚み100μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの 他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 12を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において5.0 ×10⁴Pa、200℃において3.0×10⁴Paであった。また、粘 着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したと ころ70g/25mmであった。

3-13. 粘着フィルムの比較調製例 2 (粘着フィルム 13) 粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:  $50 \mu$ m) に塗布し、 $120 \nabla$ で 2 分間乾燥

して厚み10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両



面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム(融点 2 5.5  $\mathbb C$ 、フィルム厚み 6  $\mu$  m)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。 6.0  $\mathbb C$  において 4.8 時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 1.3 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、 1.5.0  $\mathbb C$  において  $1.5 \times 1.5$   $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

3-14. 粘着フィルムの比較調製例3 (粘着フィルム14) 10 粘着剤塗布液1を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み: 50 μm) に塗布し、120℃で2分間乾燥 して厚み10μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム (融点2 55℃、フィルム厚み250µm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 15 を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの 他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃にお いて48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム 14を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5 × 1 0 <sup>5</sup>P a、 2 0 0 ℃において 1. 3×1 0 <sup>5</sup>P a であった。また、粘 20 着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したと ころ8g/25mmであった。

3-15. 粘着フィルムの比較調製例 4 (粘着フィルム 15) 粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み: $50\mu$ m) に塗布し、120 ℃で 2 分間乾燥 して厚み  $10\mu$ mの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両 面コロナ放電処理したポリプロピレンフィルム(融点 160 ℃、フィ



ルム厚み100μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。 同様にして、ポリプロピレンフィルムの他の面にも粘着剤層を形成し て両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室 温まで冷却することにより粘着フィルム15を製造した。粘着剤層の 貯蔵弾性率は、150℃において1.5×10 $^5$ Pa、200 $^{\circ}$ Cにおい て1.3×10 $^5$ Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形 成した場合の粘着フィルムで測定したところ80g/25mmであっ た。

3-16. 粘着フィルムの比較調製例5 (粘着フィルム16)

10 粘着剤塗布液 1 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:5 0 μm) に塗布し、1 2 0 ℃で2分間乾燥 して厚み 1 0 μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したエチレン一酢酸ビニル共重合体フィルム (融点 8 5 ℃、フィルム厚み 1 2 0 μm) を貼り合わせ押圧して、粘着剤層 を転写させた。同様にして、エチレン一酢酸ビニル共重合体フィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。6 0 ℃において 4 8 時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム1 6 を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、1 5 0 ℃において 1.5×10 5 Pa、200℃において 1.3×10 5 Paであった。また、20 粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ 1 2 0 g/2 5 mmであった。



転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。 60 ℃において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム17を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150 ℃において $1.2 \times 10^4$  Pa、200 ℃において $0.8 \times 10^4$  Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したところ40 g/25 mmであった。

3-18. 粘着フィルムの比較調製例7(粘着フィルム18)

粘着剤塗布液 3 を、ロールコーターを用いてポリプロピレンフィルム (剥離フィルム、厚み:5 0 μm) に塗布し、1 2 0 ℃で2 分間乾燥して厚み1 2 0 μmの粘着剤層を設けた。これに基材フィルムとして両面コロナ放電処理したポリエチレンテレフタレートフィルム (融点255℃、フィルム厚み50μm)を貼り合わせ押圧して、粘着剤層を転写させた。同様にして、ポリエチレンテレフタレートフィルムの他の面にも粘着剤層を形成して両面粘着フィルムとした。60℃において48時間加熱した後、室温まで冷却することにより粘着フィルム18を製造した。粘着剤層の貯蔵弾性率は、150℃において1.5×10⁵Pa、200℃において1.3×10⁵Paであった。また、粘着力は、片面に粘着剤層を形成した場合の粘着フィルムで測定したと20ころ220g/25mmであった。

3-19. 粘着フィルムの比較調製例8(粘着フィルム19)

ガラス転移温度が、200 ℃以上の組成を有する熱可塑性ポリイミドフィルム  $50\mu$  mをフィルム 19 とする。このフィルムの貯蔵弾性率は 150 ℃において  $3.0\times10^9$  Pa、200 ℃において  $2.0\times10^9$  Paであった。

< 粘着フィルムによる半導体ウェハの保護性能>

〈裏面加工処理方法及び使用機器〉(1)裏面研削とケミカルエッ



チング:ディスコ社及び日曹エンジニアリング社製、型式:BESTを用いた。(2)裏面研削とポリッシング:東京精密製、型式:PG200を用いた。(3)裏面研削とプラズマエッチング:ディスコ製、型式:DFG850/SR10を用いた。

#### 5 実施例1

10

15

粘着フィルム 1 を介して、半導体シリコンウェハとほぼ同一形状のガラス板(厚さ 1.0 mm)に集積回路が組み込まれた半導体シリコンウェハ(直径:約 200 mm(8 インチ)、厚み:600  $\mu$  m、スクライブラインの深さ:8  $\mu$  m、スクライブラインの幅:100  $\mu$  m)の回路形成面の全表面を貼着して、評価試料を作成した。同様にして評価試料を 30枚(セット)作成した。

- (1) 裏面研削とケミカルエッチング:上記試料10枚について、上記装置を用い、先ず、半導体シリコンウェハの裏面研削を行ってウェハの厚みを $70\mu$ mとし、更に、ウェハの裏面をケミカルエッチングし、ウェハの厚みを $50\mu$ mとした。
- (2) 裏面研削とポリッシング:上記試料 10 枚について上記装置を用い、先ず、半導体シリコンウェハの裏面研削を行ってウェハの厚みを  $52\mu$  m とし、更に、ウェハの裏面をポリッシングし、ウェハの厚みを  $50\mu$  m とした。
- 20 (3) 裏面研削とプラズマエッチング:上記試料 1 0 枚について上記 装置を用い、先ず、半導体シリコンウェハの裏面研削を行ってウェハ の厚みを 5 2 μ m とし、更に、ウェハの裏面をプラズマエッチングし、ウェハの厚みを 5 0 μ m とした。

上記裏面加工(1)~(3)を実施した際における半導体シリコンウ 25 エハの破損及び粘着フィルムの変形に起因した半導体シリコンウェハ の割れは発生しなかった。また、粘着フィルムを剥離した後のウェハ 表面に糊残り等の汚染は観察されなかった。得られた結果を表1に示



す。

(実施例2~11、比較例1~8)

粘着フィルム1に替えて、粘着フィルム2~19を用いた以外は、実施例1と同様にして、(1)裏面研削とケミカルエッチング、(2)裏面研削とポリッシング、及び(3)裏面研削とプラズマエッチングを実施して、粘着フィルムの保護性能を評価した。尚、実施例8(粘着フィルム8使用)、及び実施例9(粘着フィルム9使用)では、粘着力が弱い方の粘着剤層を半導体ウェハの表面に貼着した。得られた結果を表1~3に示す。

10 【表1】

		実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	奥施例7
	基材74114	P'E T	PET	PET	PET	PEN	PPS	P I
粘着フィルム構成 厚み	厚み (μm)	1.2	5 0	100	190	100	7.5	7.5
一个	融点(℃)	255	255	255	255	269	285	a a
	主剤	1	1		П	1	г	1
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<b>塗布液</b>	1	7	<del></del> 1	1		1	1.
*	粘着フィルム	1	2	ဧ	4		9	7
(mπ) を宣の園陵鼻堢	n)	1.0	1.0	10	10	1 0	10	10
[mm28/8] (g/25mm]		230	120	55	3.0	0 9	0 6	0.2
弹性率 [Pa]		1. 5×105	1.5×10 <sup>6</sup>	1.5×10 <sup>5</sup>	1. 5×10 <sup>6</sup>	1. 5×10 <sup>5</sup>	1. 5×10 <sup>6</sup>	1. 5×10 <sup>5</sup>
裏面研削時のウエハ破損(枚数)	枚数)	0	0	0	0	0	0	0
真面研削+トンカルエッチング後の汚染性	の汚染性	0	0	: O	0	0	0	0
裏面研削+ポリッシング後の汚染性	)汚染性	0	0	0	0	0	0	0
裏面研削+プラズマエッチング後の汚染性	の汚染性	0	0	0	0	0	0	0
裏面研削+クシカルエッチング後のウェハ破損	りない破損	0	0	0.	0	0	0	0
裏面研削+ポリッシング後のウェハ破損	ウェハ破損	0	0	0	0	0	0	0
裏面研削+プラズマエッチング後のウュハ破損	のウュハ破損	0	0	0	0	0	0	0



# 【表 2】

		実施例8	実施例 9	実施例10	実施例11
	基材フィルム	PET	PET	PET	PET
粘着74¼構成。	厚み (μm)	100	100	5 0	5 0
	(℃) 点点	255	255	255	255
	主剤	1	1	1	_ 1
	<b>塗布液</b>	1	1	1	1
	粘着フィルム	8	9	1 0	1 1
粘着剤層厚。	み (μm)	10,40	10,40	5	8 0
粘着力 [g	z/25mm]	55,90	55, 90	100	160
弾性率	[Pa]	1. 5×1·0 <sup>5</sup>	1.5×10 <sup>5</sup>	1.5×10 <sup>5</sup>	1. 5'×10'5
裏面研削時のウエ	N破損(枚数)	0	0	0	. 0
裏面研削+ケミカルエ	ガング 後の汚染性	0	0 .	0	0
裏面研削+ポリゥュ	シング後の汚染性	. 0	0	0	0
裏面研削+プラス゚マ	エッチング後の汚染性	. 0	0	0 .	0
裏面研削+ケミカルエゥ	チング 後のウェハ破損	0	0	0	0
裏面研削+ポリゥシ	ンング後のウェハ破損	0	0	0	0 .
裏面研削+プラス゚マユ	「ッチング後のウェハ破損	0	0	0	0

# 【表 3】

			3						
	,	比較例1	比較例2	. 比較例3	比較例4	比較例 5	五数例 6	比較例7	比較例8
,	基材7.4M	PET	PET	PRT .	Р.	EVA .	PET	PET	熱可塑性P I
粘着74MA構成	(m n) を封	100	6	. 250	100	120	5.0	5.0	5.0
-	<b>融点 (で)</b>	255	255	. 255	160	8 5	255	255	200以上
	展	8	1	1	1	1	က	က	ı
	盤布液	<b>7</b> .	1	1	1	1	က	က	
	粘给74MA	1.2	1.3	14	1.5	16	1.7	18	1.9
粘容剤 <b>層厚み (μm)</b>	λ (μm)	10	1.0	10	10	1.0	10	120	,
粘卷力 [g/26mm]	'25mm]	0.4	330	. 8	80	120	4.0	220	. 1
	[Pa]	0.5×108	1. 5×108	1.5×10°	1. 5×108	1. 5×10 <sup>5</sup>	1. 5×10*	1. 5×10 <sup>6</sup>	3. 0×10°
東西班前	删	0	0	0	0	0	0	. 0	. 0
	からかれてのチング	0	0	0	0	0	0	0	0
政面処理加工	本。4992分。	0	0	·×	0	ò	0	0	0
	7. 5% 219539"	0	٠. ٥	×	×	.×	0	0	.0
東面研削+トンカルエッチング後の汚染性	チゾ 後の汚染性	0	,如際不良	1.光沙 被敌人	0		網残り6枚	網残り1枚	柳残り10枚
英面研削+ポリッシング後の汚染性	沙 後の汚染性	0	。劉耀不良	#1959/葡萄 入	O.	0	- 網及り8枚	绚蹈不良	柳残010枚
東面研削+プラズ マエッチング後の汚染性	がが、後の汚染性	棚残り4枚	<b>剝碟不良</b>	7 JX 215-	74M变形	フィルム変形	柳残り8枚	柳残り5枚	協張り10枚
政面研削+りネカルエッチング後のウェハ破損	い、後のかが破損	. 0 .	0	1	0	0	0	0	5枚の破損
英面研削+ポリッシング後のウーハ破損	が、後のか小破損	0	0	ŀ	. 0	<b>o</b>	0	0	8 枚の破損
英面研削+プラス゚マユッチング後のウムハ液   	1.チング 後のかい破	0	0	1	2枚97%	6 <b>₩</b> クラック	0	0	6枚の破損

#### 産業上の利用可能性

本発明によれば、半導体ウェハの裏面研削、及び裏面に生じた破砕層を除去する処理する工程において、厚さが $100\mu$ m以下まで薄層化された場合であっても、半導体ウェハの破損、及び汚染等を防止することができる。



#### 請求の範囲

- 1. 融点が少なくとも200 $^{\circ}$ 、厚みが10~200 $^{\mu}$ mである基材フィルムの表裏両面に150 $^{\circ}$ における貯蔵弾性率が $1\times10^{5}$ Pa以上、 $1\times10^{7}$ Pa以下、厚みが3~100 $^{\mu}$ mである粘着剤層が形成された半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム。
- 2. 基材フィルムが、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、ポリフェニレンサルファイド及びポリイミドからなる群から選ばれた少なくとも1種の樹脂フィルムであることを特徴とする請求の範囲第1項に記載の半導体ウェハ表面保護用粘着フィルム。
- 10 3. 基材フィルムの表裏両面に粘着剤層を有する半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを介して半導体ウェハを支持する基板に半導体ウェハの回路形成面を固定する第一工程、前記基板を介して半導体ウェハを研削機に固定し、半導体ウェハの回路非形成面を機械的に研削する第二工程、及び、半導体ウェハの回路非形成面の破砕層を除去する第三工程を順次実施する半導体ウェハの回路非形成面の加工工程における半導体ウェハの保護方法であって、該半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムとして、請求の範囲第1項に記載の半導体ウェハ表面保護用粘着フィルムを用いることを特徴とする半導体ウェハの保護方法。
- 4. 前記第三工程が、ウェットエッチング工程、プラズマエッチン 20 グ工程及びポリッシング工程から選ばれた少なくとも一工程を含むこ とを特徴とする請求の範囲第3項に記載の半導体ウェハの保護方法。

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C09J7/02, H01L21/68, H01L2	21/304	<del>-</del>
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	C1 <sup>7</sup> C09J7/02, H01L21/68, H01L2	21/304	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the		
Jits	ayo Shinan Koho 1922–1996	Toroku Jitsuyo Shinan Koh	
Koka	i Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003	Jitsuyo Shinan Toroku Koh	o 1996–2003
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
		•	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<del></del>	
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	JP 2002-53819 A (Mitsui Chem		1-4
	19 February, 2002 (19.02.02),		
	Claims; Par. Nos. [0014] to [0024]	[0017], [0023] to	
	(Family: none)		
Х	JP 10-242086 A (Nitto Denko		1-4
	11 September, 1998 (11.09.98) Claims; Par. Nos. [0012], [00		
	(Family: none)	, ,	
	· -		
			<u> </u>
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	l categories of cited documents:	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with t	emational filing date or
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	understand the principle or theory und	lerlying the invention
"E" earlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the	•
special	o establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered to involve an inventive ste	p when the document is
"O" docum means	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such combination being obvious to a person	
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	
30 A	pril, 2003 (30.04.03)	. 27 May, 2003 (27.05	5.03)
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	nese Patent Office		
I		Telephone No	

## 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C09 J 7/02, H01L21/68, H01L21/304

#### 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. C09 J7/02, H01L21/68, H01L21/304

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2003年

日本国登録実用新案公報 1994-2003年

日本国実用新案登録公報 1996-2003年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

#### 関連すると認められる文献

	りとはのうちゃっとは、	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	JP 2002-53819 A(三井化学株式会社)2002.02.19 特許請求の範囲、【0014】-【0017】、【0023】-【0024】 (ファミリーなし)	1-4
X	JP 10-242086 A(日東電工株式会社)1998.09.11 特許請求の範囲、【0012】、【0015】(ファミリーなし)	1-4

#### C欄の続きにも文献が列挙されている。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

30.04.03

国際調査報告の発送日 27 05.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区貿が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 山田 泰之



8720

電話番号 03-3581-1101 内線 3483